

## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 04184932 A

(43) Date of publication of application: 01.07.92

(51) Int. CI	H01L 21/318		
(21) Application number: 02314530		(71) Applicant	SONY CORP
(22) Date of filing: 20.11.90		(72) Inventor:	KIYOTA HISAHARU

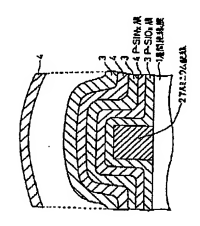
# (54) FORMATION OF PASSIVATION FILM

#### (57) Abstract:

PURPOSE: To restrain hydrogen content and prevent the generation of Al voids, by alternately forming a plasma excitation silicon nitride film and a plasma excitation silicon oxide film.

CONSTITUTION: After an aluminum wiring 2 is patterned on a layer insulating film 1 on a substrate, a P-SiOx film 3 is formed, and then a P-SiNx film 4 is formed. Further a P-SiOx film 3 is formed on the film 4. By alternately repeating the formation of the P-SiOx film 3 and the P-SiNx film 4, a passivation film can be formed. Concerning the forming method of this passivation film, the hydrogen contents in the film is reduced, and therefore, the generation of voids in, e.g. a substratum aluminum wiring can be prevented.

COPYRIGHT: (C)1992,JPO&Japio



BEST AVAILABLE COPY

®日本国特許庁(JP)

@特許出獎公開

平4-184932

# ♥公開特許公報(A)

@int. Cl. 5

說別記号

庁內整理番号

穆公開 平成4年(1992)7月1日

H 01 L 21/318

M 8518-4M

審査路求 朱繭求 請求項の設 1 (全4頁)

**国発明の名称** 

パツシベーション膜の形成方法

Ø特 單 平2-314530

❷出 頤 平2(1920)11月20日

母 発明 名子

久 蹐

東京都品川区北岛川 6 丁目 7 番85号 ソニー株式会社内

砂出 顧 入 ソニー株式会社

東京都品川区北品川6丁目7番35号

90代 理 人 并理士 志賀 富士弥 外1名

對 超 曹

1. 発明の名称

パッシベーション酸の形成方法

2. 特許請求の範囲

(1) ブラズマ類起ヤリコン塞化膜と、プラズマ 動起シリコン酸化膜とを交互に形成することも検 酸とするパッシベーション熱の形成方法。

3. 発明の詳細な説明

〔魔珠上の利用分野〕

本勢明は、単螺体製造のパッシベーション駅の 形成方法に関する。

[処別の極要]

本数別は、S ) O x N x 系のパッシベーション原の形成方法において、

プラスマ島起シリコン強化膜と、プラズマ局起シリコン酸化腺とを交互に形成することにより、 パッシペーション領中の水焼金幼豊を低減して 例えば下地アルミニウム配線にポイリが発生する 中を別止すると共に、領折率等の光学特徴の数定 を容易とし、更に放送放棄性 (ステップカペシッジ) も向上した。

#### [従来の技術]

近年、パッシベーションに用いられるプラズマ励起ショコン室化膜(以下、アーSIN、酸と称する)は、ステップカベレッジに優れ、耐温性が高いことから多用されている。しかし、下地にアルミニウム配線を用いる場合、このアーSIN。 関を促ストレス化してヒロックを防止し、しかも低温化してA1ポイドの発生を防止することが求められている。

このため、パッシベーション酸を複数の膜(SIN膜)の製品体造として形成し、夫々の膜を形成する場合の単位、悪質等を適宜設計することによって応力の超級を削級の又は延縮として、パッシベーション膜全体として応力が相互に打ち的しあうようにして応力を所定を以下に低減させる技術が提案されている(特額型2-84728号)。また、ペッシベーション級としてのブラズマ助

-157-

# 舒照平4-184932(2)

軽シリコンオキシナイトライド (P-SIO.N.) 製の形成方法として、例えばテトラエトキシンラン (TBOS) とNH.を100Torr以下の 変型中において50~800℃で加熱し、50k Hェ~18.56Mirの荷周放プラズマ中ある いは単微プラズマ中で反応させて810.K,膜を 、 得る方法が知られている (公開技報番号90-9 860)。

#### [発明が解決しようとする課題]

しかしながら、上記した説来技術の前寄においては、機中の水楽金有に呼ない、アニール時に下地と映との界面に引。が気化して界面の破壊が生とる問題点が解決されていない。

一般に、シリコンナイトライド系換の成践に数し、高速レートのまま、プロセスを低温化した場合、水素含有量が増加し、後のアニールで下絶との雰面が水素発泡に起因して破壊されることが知られている。このような水素含労量を低下させる対策として、形成ガスをSIK・/K・系にしたり、

## 45.

本発明は、このような問題点に着目して創業されたものであって、水素含有量を抑制してAIボイドの発生がなく、しかも光学特性とパッシベーション性の良好なパッシベーション腺の形成方法を得んとするものである。

### 【鍵盤を解説するための手段】

そとで、本独明は、プラズマ勘起シリコン壁化 数と、プラズマ励起シリコン酸化酸とも交互に形成することを、その無決方法としている。

#### (作用)

ブラズマ時間シリコン酸化漿を形成する類に、 ブラズマ時間シリコン質化敷(P-6iNa)は ブラズマ処理(Ozブラズマ処理)されて酸中の 水紫量が低躁される。このように、低水楽化され ひことによって、水紫発泡による外面破壊、 AI ボイド等の発生が防止でき、パッシベーションの 信頼性を高める。 S i H · / N H · / N · O 系を用いて P · S i O · N · 化することが行なわれているが、ステップカバレッジが悪化する問題点がある。

また、上記した従来技術の装者にあっては、ブラズマによるダメージの少ない競を形成しようとすると # 故の出力が制限されるため、定化反応が進みにくくなり、そのため製中の登売意が少なくなってパッシベーション性が悪化する問題点を育している。

ところで、パッシベーション酸は、無外線によって記憶の消去を行なうEPROMなどの光学的 デベイスの窓材を取ねる場合もあるため、この場合、照析率(n)を1.8以下にすることが舒ましい。しかし、PISiNュ酸をハーゴイドやヒロック防止のために250で程度の温度で成膜すると水業合育量が25minを放となり、その配析型(n)は1.7~2.0の値となる。また、成設温度を含らに低温化すると水業含有量は50aix 程度単で達し、無折率はならに高い値となって上記窓材としての適用が困難となる問題点を有して

また、このような水素含者量の低減に停ない質 感折率の増加を抑制する作用がある。また、ブラ ズマ励起による収膜のため、及好なステップカバ レッグを得ることが可能となる。

#### (尖約例]

以下、本題明に係るパッシベーション駅の形成 方法の詳細を図面に対する実施例に基づいて説明 する。

本変絶例は、P-SiNa腺が形成できるガス 系と、P-SiNa腺が形成できるガス系と、1 00Tort以下の真空中で、150~250で の基板加熱を行ない、50kH 2~13,56M H 2の高規放プラズマか単放プラズマ中で交互に 反応きせてP-SiOaN。系のパッシペーション 数を形成する。

免ず、本実施例においては、第1回に示すよう
に、結板上の最高色料的1上にアルミニカム配線
をベターニングした後、テトラエトキシシラン〈T EOS〉- 世界〈Oz〉- 宮栗(Nz)系のガスを

特閒平4-184932(8)

用い、圧力100Tott以下、温度180~2 50℃の乗作でプラズマCVDを行なって、銀厚 500点のP−SiN。際3を形成する。

次に、同一のプロセスチャンベ内で、ガス系をシラン(SIH4)-アンモニア(NH3)-N。 系に変え同様にプラズマCVDを行なって、腹厚 500人のP-SIN。数4を形成する。なお、 このP-SIN。数4の別或品度を例えば;50 での低温条件にした場合は、映中の水素含存置が 強大する。

おうに、このアーSIN、4版の上には、形成ガスをTEOSーO。一N系ガスに変え、関機の操作を行なって膜厚500AのP-SIN。原3を形成する。このとき、下世のP-SIN、原は、発型したO。プラズマにより脱水素化されて、水焼合有量が25at光以下になる。

そして、上兄したアーSiO。原3とアーS! N.4級の成職を交互に繰り返すことにより、1 以明毎座の験単を育するパッシペーション原が形成できる。本実施例は、各プロセスを飼ーチャン

周波数帯であればよい。なお、ブラズマ発生手段としては、この他にA数を届いても知識よい。さらに、クエへ表面のVocを制御すればさらに芽ましい。

上配した収談戦の圧力は、100Toァェ以下の範疇において、高圧である程成験通度が上昇し 有利である。

さらに、PーSiOnN、で表されるパッシベーション膜の組成は、堆積版序比で制動でき、PーSiOnとPーSiNaの最適条件を用いることができる。加えて、このような堆積機厚比で制御を行なえば、各限の引張り応力、圧縮応力を複数することも可能である。

また、上記炭絡例においては、ブラズマ扇起シ リコン酸化腺としてP-SIOxを用いたがブラ ズマ助程シリコンオキシナイトライド腺を用いて もよい。

[発明の効果]

以上の説明から明らかなように、本発明に係る

べ内で行なったが、マルナチャンパ発置を用いて 進載に行なってもよい。

以上、実施例について説明したが、本語明は、 これに思られるものではなく、成膜条件の過度変 質が可能である。

例えば、上記実施例においては、戦級時の益板 加基題度を、アルミニツム配線のポイド類点を妨 止する制成から150~250℃に設定したが、 例えばナングステン配線を用いた場合には500 で程まで高めてもよい。また、研板加熱温度は、 下限値50でまで下げてもよく、この場合、P-SIN。脱毛の水素合有量が増えるが、P-SI の。除3の形成時に製水業化が行なわれるため増 超はない。

このように、本実験例においでは、プラズマC V Dにより高いスティブカバシッジが得られると 共に、低温化しても水彩合容質を伝達させること ができる。

また、上記実施例に思いる商島液は、50kH ま~13.58MH1の範囲の工業的に思いられる

パッシペーション膜の彩成方法にあっては、パッシペーション酸中の水素含有量を低減して例えば 下地エルミニウム配線にポイドが発生するのを助止すると共に、医析単等の光学特性の設定を容異 とし、更に及無被製性(ステップカパレッジ)を 応上する効果がある。

4. 図面の観撃な説明

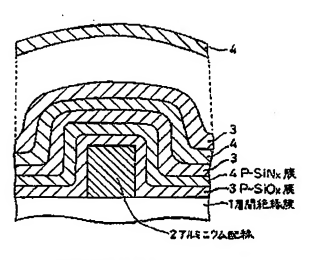
第1図は本務明に係るパッシベーション膜の形成方法の変換例を示す影面図である。

3 ··· P - S i O a際、4 ··· P - S + N x額。

大型人 志 資 富 士 祭 外1名



特閒平4-184932(4)



实施例*8*動面图 第1図